PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **05194225** A

(43) Date of publication of application: 03.08.93

(51) Int. CI

A61K 31/44 A61K 9/20 A61K 47/18

//(A61K 31/44 , A61K 31:195)

(21) Application number: 04322466

(71) Applicant:

YOSHITOMI PHARMACEUT IND

LTD

(22) Date of filing: 05.11.92

07.11.91 JP 40332123

(72) Inventor:

OISHI NAOHIRO SHIBATA TOSHIYUKI **IKEDA KUNIKI**

(54) STABILIZED ANTIULCER AGENT-CONTAINING **PREPARATION**

(57) Abstract:

(30) Priority:

PURPOSE: То obtain stabilized agent-containing preparation by using both an amino acid and a buffering agent as stabilizers for a specific benzimidazole compound having an antiulcer activity but unstable against acids.

CONSTITUTION: A benzimidazole compound having an antiulcer activity but unstable against acids

[especially preferably 2-[(2-pyridyl) methylsulfinyl] benzimidazole compound] is compounded with the acid or alkali salt of an amino acid such as glycine or L-alanine and a buffering agent (preferably disodium hydrogenphosphate) as stabilizers to obtain a stabilized antiulcer agent-containing preparation. The amino acid and the buffering agent as the stabilizers are preferably compounded in amounts of 0.01-10 pts.wt. and 0.01-20 pts.wt., respectively, per pt.wt. of the benzimidazole compound.

COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-194225

(43)公開日 平成5年(1993)8月3日

(51) Int.Cl. ⁵ A 6 1 K 31/44 9/20 47/18 // (A 6 1 K 31/44 31: 195)	識別記号 ACL B J	庁内整理番号 7252-4C 7329-4C 7433-4C	FI	技術表示箇所
			\$	審査請求 未請求 請求項の数10(全 7 頁)
(21)出願番号	特願平4-322466		(71)出願人	000006725 吉富製薬株式会社
(22)出願日	平成4年(1992)11月	15日	(72)発明者	大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号 大石 直寛
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平3-321230 平3(1991)11月7日	1		福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉 富製薬株式会社中央研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	
				福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉 富製業株式会社中央研究所内
			(72)発明者	池田 国樹 福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉
				富製薬株式会社中央研究所内
			(74)代理人	弁理士 高宮城 勝

(54) 【発明の名称】 安定化された抗潰瘍剤含有製剤

(57)【要約】

【構成】 抗潰瘍作用を有する酸に不安定なベンズイミダゾール系化合物に安定化剤としてアミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ酸のアルカリ塩と緩衝剤を配合させてなる、安定化された抗潰瘍剤含有製剤。

【効果】 酸に不安定なベンズイミダゾール系化合物にアミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ酸のアルカリ塩と緩衝剤を併用して配合した場合、ベンズイミダゾール系化合物が著しく安定化され、着色が生じないことが見出された。その結果、これら安定化剤を用いることによって、安定化された抗潰瘍剤含有製剤が得られる。

剤。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 抗潰瘍作用を有する酸に不安定なベンズ イミダゾール系化合物に安定化剤としてアミノ酸、アミ ノ酸の酸塩またはアミノ酸のアルカリ塩と緩衝剤を配合 させてなる、安定化された抗潰瘍剤含有製剤。

ペンズイミダゾール系化合物が2-〔(2-ピリジル)メチルスルフィニル〕ペンズイミダ ゾール系化合物である請求項1記載の製剤。

【請求項3】 ベンズイミダゾール系化合物がオメプラ ゾール、ランソプラゾールまたは2-[[4-(3-メ 10 トキシプロポキシ) -3-メチル-2-ピリジル) メチ ルスルフィニル〕 - 1 H - ベンズイミダゾールナトリウ ム塩である請求項1記載の製剤。

【請求項4】 アミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ 酸のアルカリ塩がグリシン、グリシン塩酸塩、L-アラ ニン、DL-アラニン、L-スレオニン、DL-スレオ ニン、Lーイソロイシン、Lーパリン、Lーフェニルア ラニン、Lーグルタミン酸、Lーグルタミン酸塩酸塩、 L-グルタミン酸ナトリウム、L-アスパラギン酸、L ジン-L-グルタミン酸塩であり、緩衝剤がリン酸のア ルカリ金属塩、酒石酸ナトリウム、酢酸ナトリウム、炭 酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ポリリン酸ナトリ ウム、ピロリン酸ナトリウム、メタリン酸カリウム、酸 化マグネシウム、水酸化マグネシウム、炭酸マグネシウ ム、ケイ酸マグネシウム、炭酸カルシウム、水酸化アル ミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物またはアルミニウ ムグリシネートである請求項1記載の製剤。

【請求項5】 錠剤、顆粒剤またはカプセル剤である請 求項1記載の製剤。

【請求項6】 アミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ 酸のアルカリ塩がグリシン、グリシン塩酸塩、L-アラ ニン、DL-アラニンまたはL-グルタミン酸ナトリウ ムであり、緩衝剤がリン酸水素ニナトリウムである請求 項1記載の製剤。

【請求項7】 ベンズイミダゾール系化合物、安定化剤 であるアミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ酸のアル カリ塩および緩衝剤を配合させてなる核錠に1~2層の アンダーコーティング層を被覆し、さらにその上に腸溶 性コーティング剤を被覆してなる請求項1記載の製剤。

【請求項8】 アンダーコーティング層に緩衝作用を有 する制酸性物質ならびに必要に応じて緩衝剤を含有する 請求項1および請求項7記載の製剤。

【請求項9】 アンダーコーティング層の緩衝作用を有 する制酸性物質が炭酸マグネシウム、酸化マグネシウ ム、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシウム、合成ヒ ドロタルサイト、水酸化アルミニウム、アルミニウムグ リシネートまたは水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリ ウム共沈物であり、緩衝剤が酒石酸ナトリウム、酢酸ナ トリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、ポリ 50 ルを配合する方法(特開平2-2225号公報)等、

リン酸ナトリウム、リン酸水素二カリウム、ピロリン酸 ナトリウム、リン酸水素二ナトリウム、リン酸三ナトリ ウムまたはリン酸三カリウムである請求項8記載の製

【請求項10】 腸溶性コーティング剤がセルロースア セテートフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ースフタレート、ヒドロキシメチルセルロースアセテー トサクシネート、ポリピニルアセテートフタレート、カ ルポキシメチルエチルセルロースまたはメタアクリル酸 ・アクリル酸共重合物である請求項1および請求項7記 載の鄭剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は安定化された抗潰瘍剤含 有製剤に関する。

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】H+ -K⁺ ATPase阻害作用を有するベンズイミダゾール系化 合物は胃酸分泌を強力に抑制する消化性潰瘍治療剤とし て有用である。その作用は強力かつ持続的であるため、 ーアスパラギン酸ナトリウム、L-リジンまたはL-リ 20 シメチジン等のヒスタミンH2 受容体拮抗剤に変わる次 世代の消化性潰瘍治療剤として注目されている。特に、 特開昭54-141783号公報、特開昭61-509 78号公報、特開平1-6270号公報等に記載された ベンズイミダゾール系化合物の胃酸分泌抑制作用は強力 であり、臨床上の有用性が確認されている。しかしなが ら、これらベンズイミダゾール系化合物の安定性は悪 く、固体状態では温度、湿度、光に対して不安定で、ま た酸性から中性域の水溶液中では、速やかに分解し、著 しく着色する。また、錠剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル 30 剤、散剤などの製剤では製剤処方中の他成分に影響され て不安定になり、経日的な含量低下、着色変化が生じ る。さらに、これらの製剤のうち錠剤、顆粒剤にコーテ ィングを施す場合には、腸溶性基剤(セルロースアセテ ートフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース フタレート、ヒドロキシメチルセルロースアセテートサ クシネート、ポリピニルアセテートフタレート、メタア クリル酸・アクリル酸共重合物など)との配合性も悪く 含量低下、着色を生じる。このようにベンズイミダゾー ル系化合物の経口用製剤を製造するには、他成分の配合 40 および腸溶性基剤のコーティングが必要であるにもかか わらず、前記のように安定性に悪影響をおよぼすため、 製剤化が困難であった。したがって、これらの化合物を 経口投与形態に製剤化するに当たっては、これらを適切 に安定化させる必要がある。これまでに、抗潰瘍作用を 有するペンズイミダゾール系化合物の安定な製剤を得る ために、アルカリ反応化合物を配合する方法(特開昭6 2-258320号公報)、マグネシウムまたはカルシ ウムの塩基性無機塩を配合する方法(特開昭62-27 7322号公報)、酸化マグネシウムおよびマンニトー

添加してもよい。

3

安定化剤、安定化方法について多くの研究がなされてい るが、さらに有用な安定化製剤の開発が望まれている。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう な事情に鑑み、ベンズイミダゾール系化合物含有組成物 の安定化を目的として、種々の安定化剤について鋭意検 **討を行ったところ、アミノ酸類と緩衝剤を併用すること** によって、上記課題が解決できることを見出し、本発明 を完成させるに至った。すなわち、本発明は、抗潰瘍作 用を有する酸に不安定なペンズイミダゾール系化合物に 10 安定化剤としてアミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ 酸のアルカリ塩と緩衝剤を配合させてなる安定化された 抗潰瘍剤含有製剤に関する。本発明において、抗潰瘍作 用を有する酸に不安定なベンズイミダゾール系化合物と しては、2-〔(2-ピリジル)メチルスルフィニル〕 ベンズイミダゾール系化合物、具体的には前記各公開公 報等に記載された化合物であって、たとえばオメプラゾ ール (5- x + + y - 2 - ((4 - x + + y - 3))5-ジメチル-2-ピリジル)メチル]スルフィニル] -1H-ベンズイミダゾール)、ランソプラゾール オロエトキシ) -2-ピリジル) メチル) スルフィニ ル〕-1H-ベンズイミダゾール)または2-〔〔4-(3-メトキシプロポキシ) -3-メチル-2-ピリジ ル) メチルスルフィニル) -1H-ペンズイミダゾール ナトリウム塩等が挙げられる。

【0003】本発明において、アミノ酸、アミノ酸の酸 塩またはアミノ酸のアルカリ塩とはグリシン、グリシン 塩酸塩、L-アラニン、DL-アラニン、L-スレオニ ン、DL-スレオニン、L-イソロイシン、L-バリ 30 ン、L-フェニルアラニン、L-グルタミン酸、L-グ ルタミン酸塩酸塩、Lーグルタミン酸ナトリウム、L-アスパラギン酸、レーアスパラギン酸ナトリウム、レー リジンまたはL-リジン-L-グルタミン酸塩などが挙 げられ、これらを併用してもよいが、グリシン、グリシ ン塩酸塩、L-アラニン、DL-アラニンまたはL-グ ルタミン酸ナトリウムが好ましい。緩衝剤とはpHを8 ~9の弱アルカリ性に調節する添加剤を意味し、たとえ ばリン酸のアルカリ金属塩(リン酸水素二ナトリウム、 リン酸水素二カリウム、リン酸三ナトリウム、リン酸三 40 カリウム、リン酸二水素ナトリウム、リン酸二水素カリ ウムなど)、酒石酸ナトリウム、酢酸ナトリウム、炭酸 ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ポリリン酸ナトリウ ム、ピロリン酸ナトリウム、メタリン酸カリウム、酸化 マグネシウム、水酸化マグネシウム、炭酸マグネシウ ム、ケイ酸マグネシウム、炭酸カルシウム、水酸化アル ミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物 (商品名:クムラ イト、協和化学工業) またはアルミニウムグリシネート (商品名:グリシナール、協和化学工業) などが挙げら

が、リン酸水素ニナトリウムが好ましい。また、それぞ れの配合量はベンズイミダゾール系化合物 1 重量部に対 して、アミノ酸類0.01~10重量部、緩衝剤0.0 1~10重量部が望ましい範囲であるが、これに限定さ れるものではない。本発明の安定化剤は、製薬上汎用さ れている添加剤、たとえば、マンニット、トウモロコシ デンプン、結晶セルロース等の賦形剤、ヒドロキシプロ ピルセルロース等の結合剤、低置換度ヒドロキシプロピ ルセルロース、カルボキシメチルスターチナトリウム (商品名:エクスプロタブ、木村産業)、カルボキシメ チルセルロースカルシウム等の崩壊剤、ラウリル硫酸ナ トリウム、ツィーン80 (商品名)等の界面活性剤、ス テアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤などと共に

【0004】本発明による組成物はベンズイミダゾール 系化合物、安定化剤であるアミノ酸、アミノ酸の酸塩ま たはアミノ酸のアルカリ塩および緩衝剤、さらに必要に より上記の添加剤、水を練合機により均一に混和するこ とによって得られるが、その混和方法は、たとえば予め 20 ベンズイミダゾール系化合物にアミノ酸、アミノ酸の酸 塩またはアミノ酸のアルカリ塩と緩衝剤を混和したもの に添加剤を混和してもよいし、ベンズイミダゾール系化 合物と添加剤を混和したものに安定化剤を添加してもよ く、最終的にベンズイミダゾール系化合物に安定化剤が 均一に接触する方法であればよい。得られた混合物を湿 式造粒法により小粒とし、次いで打錠して錠剤用の素錠 が得られる。あるいは押出し造粒機を用いて造粒し、次 いでマルメライザー(富士パウダル社製)により顆粒剤 用の核顆粒とすることができる。

【0005】このようにして得られた素錠、核顆粒に腸 溶性コーティング剤を被覆することによって腸溶性製剤 とすることができるが、腸溶性コーティング基剤による 悪影響をなくすために、素錠、核顆粒上に1~2層のア ンダーコーティング層を被覆する。アンダーコーティン グ用基剤としてはヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリ ドン等が挙げられ、アンダーコーティング層には緩衝作 用を有する制酸性物質、すなわち炭酸マグネシウム、酸 化マグネシウム、水酸化マグネシウム、ケイ酸マグネシ ウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミニウム、ア ルミニウムグリシネート、水酸化アルミニウム・炭酸水 素ナトリウム共沈物など、ならびに必要に応じて前記の 緩衝剤を添加することもできる。また、腸溶性コーティ ング剤としては、セルロースアセテートフタレート、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロ キシメチルセルロースアセテートサクシネート、ポリビ ニルアセテートフタレート、カルポキシメチルエチルセ ルロース、メタアクリル酸・アクリル酸共重合物(商品 名:オイドラギット) 等が用いられる。以上のようにし れ、これらを単独または併用して用いることができる 50 て、経口投与に適した剤形である腸溶性の錠剤、顆粒剤 5

を得ることができ、また顆粒剤をカプセルに充填してカ プセル剤とすることができる。このようにして得られた 製剤は、長期間保存しても外観の変化が少なく、含量の 低下もほとんどない優れた安定性を示す。本発明の製剤 は優れた胃酸分泌抑制作用、抗潰瘍作用を有し、また毒 性が低いので、ヒトを含む哺乳動物の消化器潰瘍等の治 療に用いることができる。

[0006]

【実施例】以下に、実験例および実施例を挙げて本発明 をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらに限定され*10 【表1】

*るものではない。

実験例1

オメプラゾール100mg、各種アミノ酸100mgお よび緩衝剤であるリン酸水素二ナトリウム(Na2 HP O₄ · 12H₂ O) 100mgを20mlの水に分散さ せ、25℃に保存し、白色懸濁液の経日的外観変化を調 べた。また、アミノ酸と緩衝剤の一方を含まない対照液 についても25℃における経日的外観変化を観察した。

6

[0007]

表 1

	-	添加物質	(mg)	2 5 1 El	℃ 外額 3日	変化 7日
		グリシン	100	Á	白	Ė
		Na₂HPO₄ • 12H₂O	100			
4	k	L-アラニン	100	白	白	灰白
		Na₂HPO₄ • 12H₂O	100	1	–	
発	Ě	L-スレオニン	100	白	É	灰白
		Na₂HPO₄ · 12H₂O	100			<i>V</i> O
B	月	L→イソロイシン	100	白	白	É
		Na.2HPO4 · 12H2O	100			
		L-フェニルアラニ	ン 100	<u> </u>	É	灰白
		Na_HPO_ • 12H2O	100	白		以日
		なし	_	淡紫	紫	黒紫
対	アミノ酸	グリシン L-アラニン L-イソロイシン	100 100 100	紫紫微褐	紫 紫	果紫果紫果紫
照	緩衝剤	Na ₂ HPO ₄ · 12H ₂ O ポリリン酸ナトリウ、 ピロリン酸ナトリウ、 酒石酸ナトリウム 所酸ナトリウム 炭酸水素ナトリウム リン酸水素ニカリウ、 炭酸マグネシウム	ム 200 200 200 200 200 ム 200	淡微褐	淡微镜 微微微微 紫 淡微微 微 紫 淡 微 微 微 微 微 微 微 微 微 微 微	游戏湖 紫紫褐褐 紫紫褐褐

【0008】この結果、アミノ酸または緩衝剤の単独に 較べ、両者を用いるとオメプラゾールの着色が抑えら れ、併用によりオメプラゾールが安定化されることが明 らかになった。

【0009】実施例1

下記組成のうちオメプラゾール、結晶セルロース、低置 換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピ ルセルロースおよびマンニットを練合機に取り、約20 分間混合し、それにグリシンおよびリン酸水素二ナトリ 50 ウム (Na₂ HPO₄ ・12H₂ O) を溶解した適量の

(5) 特開平5-194225 7 8 精製水を加えて練合を行った後、流動乾燥機中で50 *メッシュの顆粒を得た。 ℃、30分間乾燥した。乾燥後、篩を用いて14~24* オメプラゾール 5. 0 mg グリシン 2. 5 mg Na₂ HPO₄ · 12H₂ O 2. 5 mg 結晶セルロース 4. 0 mg 低置換度ヒドロキシプロピルセルロース 4. 0 mg ヒドロキシプロピルセルロース 0.5mg マンニット 56. 5mg 合 計 75. 0mg 【0010】実施例2 ※グルタミン酸ナトリウムおよびピロリン酸ナトリウムは 下記組成物を実施例1に準じて顆粒を得た。なお、L-※ 精製水に溶解して配合した。 オメプラゾール 5. 0 mg L-グルタミン酸ナトリウム 2. 5 mg ポリリン酸ナトリウム 1. 0 m g 結晶セルロース 4. 0 mg 低置換度ヒドロキシプロピルセルロース 4. 0 mg ヒドロキシプロピルセルロース 0. 5mg マンニット 58.0mg 合 75.0mg 計 【0011】 実施例3 ★アラニンとリン酸水素二カリウム(K2 HPO4)は精 下記組成物を実施例1に準じて顆粒を得た。なお、L-★ 製水に溶解して配合した。 オメプラゾール 5. 0 mg L-アラニン 1. 5 mg K₂ HPO₄ 1. 5 mg 結晶セルロース 4. 0 mg 低置換度ヒドロキシプロピルセルロース 4. 0 mg ヒドロキシプロピルセルロース 0. 5 mg マンニット 58. 5mg 合 計 75.0mg 【0012】実施例4 動噴霧乾燥機(大川原社)中で給気温度75℃、排気温 実施例3で得た顆粒に下記組成のコーティングを施し、 度55℃で行い、腸溶コーティングは給気温度65℃、 腸溶性の顆粒を得た。アンダーコーティング1、2は流 排気温度50℃でコーティングを行った。 実施例3の顆粒 75. 0 mg アンダーコーティング1 ヒドロキシプロピルメチルセルロース 3. 5 mg 合成ヒドロタルサイト 1. 5 mg タルク 0.5mg 精製水 (64.5mg) 計 5. 5 mg

アンダーコーティング2 ヒドロキシプロピルメチルセルロース 3. 5 mg 酸化チタン 2. 5 mg タルク 0.5 mg精製水 (64. 5mg) 6. 5 mg 腸溶性コーティング ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート 10.7mg セタノール 0. 5 mg タルク 1. 8mg

9	10	
メチレンクロライド	(33.0mg)	
エタノール	(86.0mg)	
精製水	(33.0mg)	
計	13.0mg	
合 計	100.0mg	

【0013】 実施例5

下記組成のうちオメプラゾール、マンニット、エクスプ 0分間乾燥しロタブ、ラウリル硫酸ナトリウムおよびヒドロキシプロ 整粒し、スラピルセルロースを均一に混合し、それにLーイソロイシ タリー式打動ンおよびピロリン酸ナトリウムを溶解した適量の精製水 * 10 を製造した。

*を加えて、練合を行った後、流動乾燥機中で50℃、3 0分間乾燥した。乾燥した造粒末を24メッシュの篩で 整粒し、ステアリン酸マグネシウムを加え混合後、ロー タリー式打錠機で1錠当たり135mgの錠剤(素錠) を製造した

オメプラゾール	20.0mg	;
L ーイソロイシン	3. 0 m g	;
ピロリン酸ナトリウム	3. 0 m g	;
マンニット	99.2mg	;
エクスプロタブ(一般名:カルボキシメチル	8. 0 m g	;
スターチナトリウム)		
ラウリル硫酸ナトリウム	0.3mg	;
ヒドロキシプロピルセルロース	1. 0 m g	;
ステアリン酸マグネシウム	0.5mg	;
合 計	135.0mg	;

【0014】実施例6

実施例5で得られた錠剤(素錠)に下記組成のコーティングを施して、腸溶錠を得た。アンダーコーティング 1、2はハイコーター(フロイント産業)を用い、給気※

※温度70 ℃、排気温度40 ℃、パン回転数13 r p mでコーティングを施した。腸溶コーティングは給気温度5 5 ℃、排気温度3 7 ℃でコーティングを行った。

実施例5の錠剤	135.	$0\mathrm{mg}$
アンダーコーティング1.		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1.	5 mg
クムライト (一般名:水酸化アルミニウム・	0.	4 m g
炭酸水素ナトリウム共沈物)		
精製水	(23.	0 mg)
計	1.	9 mg
アンダーコーティング2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3.	1 mg
酸化チタン	1.	0 m g
精製水	(56.	0 mg)
計	4.	1 mg
腸溶性コーティング		
ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	3.	1 mg
セタノール	0.	2 mg
タルク	0.	2 mg
エタノール	(35.	0 mg)
精製水		0mg)
計	3.	5 mg
合 計	144.	

【0015】実施例7

下記処方に示した核顆粒を実施例1に準じて製造した。 た。フィなお、安定化剤として使用したグリシンとピロリン酸ナ 社)を用したりウムは精製水に溶解して配合した。腸溶皮膜と核顆 粒中のオメプラゾールとの間の配合変化を防止する目的 グは給気でアンダーコーティング1中にクムライトとリン酸水素 50 行った。

ニナトリウム (N a_2 HPO $_4$ ・ $12H_2$ O) を配合した。フィルムコーティングは流動噴霧乾燥機 (大川原社) を用いて行った。アンダーコーティング 1、2 は給気温度 75 \mathbb{C} 、排気温度 55 \mathbb{C} で行い、腸溶コーティングを行った。

(, ,		10 101
11	j	12
核顆粒		
オメプラゾール	5.	0 mg
グリシン	2.	0 mg
ピロリン酸ナトリウム	2.	$0\mathrm{mg}$
結晶セルロース	4.	0 mg
低置換度ヒドロキシプロピルセルロース	4.	$0\mathrm{mg}$
ヒドロキシプロピルセルロース	0.	5 mg
マンニット	52.	5 mg
計	70.	$0\mathrm{mg}$
アンダーコーティング1		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3.	$2\mathrm{mg}$
クムライト (一般名:水酸化アルミニウム・	1.	2 mg
炭酸水素ナトリウム共沈物)		
$Na_2 HPO_4 \cdot 12H_2 O$	0.	1 mg
タルク	0.	5 mg
精製水	(60.	0 mg)
計	5.	0 mg
アンダーコーティング2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3.	5 mg
酸化チタン	1.	0 mg
タルク	0.	5 mg
精製水	(65.	0 mg)
計	5.	0 mg
腸溶性コーティング		
オイドラギット L-30D-55(固形分)	15.	$0\mathrm{mg}$
(一般名:メタアクリル酸・アクリル酸共重合物)		
ポリエチレングリコール 6 0 0 0	1.	3 mg
ツイーン80	0.	7 mg
タルク	3.	0 mg
精製水	(50.	0 mg)
計	20.	$0\mathrm{mg}$
合 計	100.	$0\mathrm{mg}$

[0016]

【発明の効果】アミノ酸、アミノ酸の酸塩またはアミノ酸のアルカリ塩と緩衝剤をそれぞれ単独で用いて、ベンズイミダゾール系化合物に配合した場合、安定化効果は

全く得られなかったが、これらを併用することによって、ベンズイミダゾール系化合物が著しく安定化されることが見出され、これらの併用により安定化された抗潰 瘍剤含有製剤が得られた。